⑩ 日本国特許庁(JP) ⑪ 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭63-141955

<pre>⑤Int Cl.⁴</pre>	識別記号	庁内整理番号	49公開	昭和63年(1988)6月14日
C 07 C 121/80 A 61 K 7/00 7/42	3 0 1	7327—4H 7306—4C 6971—4C		·
31/275	A B E A C D	※審査請求	未請求	発明の数 8 (全11頁)

図発明の名称

トリベンジルアミン誘導体

頤 昭61-287980

願 昭61(1986)12月3日 銀出

⑫発	明	者	白	石	忠	義	兵庫県高砂市西畑3丁目8番14号
ぴ発	明	者	亀	Щ	啓	司	兵庫県加古川市平岡町一色西2丁目35番地
砂発	明	者	堂	本	剤	史	兵庫県加古川市加古川町平野310-7
⑫発	明	者	嶋	Ħ	善	夫	兵庫県加古川市加古川町河原321の2
砂発	明	者	日	高	隆	義	兵庫県神戸市垂水区本多聞2-21-8
⑫発	明	者	朥	見	郁	男	兵庫県神戸市垂水区千鳥ケ丘3-22-31
母発	明	者	渡	辺		清	兵庫県明石市松ケ丘5の15の41
创出	頣	人	鐘波	化学コ	業株式会	会社	大阪府大阪市北区中之島3丁目2番4号
珍代	理	人	弁理	建士 き	長野 勇	t —	·
最終	タ百し	こ締く					

- 1. 発明の名称
- 2. 特許請求の範囲
 - (1) 下記の一般式(1)で表わされるトリペンジル アミン誘導体及びその塩。

$$\begin{array}{c}
R^{1}O \\
HO \longrightarrow R^{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_{2} \\
HO \longrightarrow -R^{4} \\
R^{2}O
\end{array}$$

(式中、R1, R2は同一あるいは相異なる水素 またはCi~Cg のアルキル基を表わし、R3,

- (2) R¹, R²がともにエチル基である特許請求の 範囲第1項記載のトリベンジルアミン誘導体 およびその塩。
- (3) R^8 , R^4 bi ξ 6 ic $-CH = C < \frac{CN}{CONH_2}$ τ 5 5 特許請求の範囲第1項記載のトリベンジルア ミン誘導体およびその塩。
- (4) R³, R⁴がともに-CH である特許

請求の範囲第1項記載のトリペンジルアミン 誘導体およびその塩。

求の範囲第1項記載のトリペンジルアモン誘

請求の範囲第1項記載のトリベンジルアモン 誘導体およびその塩。

(7) R³, R⁴がともに -CH -S であ ONNHCH2Ph る特許請求の範囲第 1 項記載のトリベンジル アミン誘導体およびその塩。

EtO CH = C
$$\stackrel{CN}{CONH_2}$$
 PhCH₂N $\stackrel{CH_2}{CH_2}$ CH = C $\stackrel{CN}{CONH_2}$

で表わされる特許請求の範囲第1項、第2項 または第3項配載のトリベンジルアミン誘導 体およびその塩。

または第6項記載のトリペンジルアミン誘導 体およびその塩。

で表わされる特許請求の範囲第1項、第2項 または第7項記載のトリペンジルアミン誘導 体およびその塩。

C3 下配の一般式(1)で表わされるトリペンジルアミン誘導体またはその生理学的に許容される塩を有効成分とするチロシンキナーゼ阻害剤。

$$\begin{array}{c}
R^{1}O \\
HO \longrightarrow R^{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_{2} \\
CH_{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{2}O
\end{array}$$
(1)

で表わされる特許請求の範囲第1項、第2項 または第4項記載のトリベンジルアミン誘導 体およびその塩。

で表わされる特許請求の範囲第1項、第2項 または第5項記載のトリベンジルアミン誘導 体およびその塩。

で表わされる特許請求の範囲第1項、第2項

(式中、 R^1 、 R^2 は同一あるいは相異なる水素 または $C_1 \sim C_8$ のアルキル基を表わし、 R^8 、 R^4 は同一あるいは相異なる -CH = C CONH2 -CH = C -CH = C

または-CH-S で表わされる基 ONNHCH2Ph を表わす)

(4) 下記の一般式(1)で表わされるトリベンジルアミン誘導体またはその塩を有効成分とする 紫外線吸収剤。

$$\begin{array}{c}
R^{1}O\\
HO \longrightarrow R^{8}\\
PhCH2N \longrightarrow CH2\\
HO \longrightarrow R^{4}\\
R^{2}O
\end{array}$$
(1)

(式中、 R^1 、 R^2 は同一あるいは相異なる水素 または $C_1 \sim C_8$ のアルキル基を表わし、 R^8 、 または-CH S で表わされる基 ONN NHCH2Ph

を表わす)

(5) 下記の一般式(1)で表わされるトリベンジルアミン誘導体またはその生理学的に許容される塩を有効成分とする抗菌剤。

$$\begin{array}{c}
R^{1}O \\
HO \longrightarrow R^{8}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_{2} \\
HO \longrightarrow R^{4} \\
R^{2}O
\end{array}$$
(1)

(式中、 R^1 , R^2 は同一あるいは相異なる水素 または $C_1 \sim C_8$ のアルキル基を表わし、 R^8 , R^4 は同一あるいは相異なる $-CH = C > CONH_2$, $-CH > ONH_2$, $-CH > ONH_3$

$$R^{5}O$$
 $HO \longrightarrow CHO$
 $CH_{2}N$
 CH_{2}
 $HO \longrightarrow CHO$
 $R^{6}O$

(式中、R⁵, R⁵は同一あるいは相異なる水素または C₁~C₈のアルキル基を表わす。)
で表わされるアルデヒドと化合物 CH₂ CONH₂。

ON SOLUTION A SOLUTION

ことを特徴とするトリペンジルアミン誘導体

07 一股式(1)

の製造方法。

または -CH S で扱わされる法 ONNHCH2Ph

を表わす)

または -CH で表わされる基 ONN NHCH2Ph

を表わす)

で表わされる化合物の製造方法であつて、一 設式(2)

PhCH₂N
$$\stackrel{\text{CH}_2}{\bigcirc}$$
 R⁴
R²O (1)

(式中、 R^1 , R^2 は同一あるいは相異なる水素 または $C_1 \sim C_3$ のアルキル基を扱わし、 R^3 , R^4 は同一あるいは相異なる $-CH = C > CONH_2$,

または-CH S で扱わされる基 ・O N NHCH2Ph

を表わす)

で表わされる化合物の製造方法であつて、一

$$\mathbb{R} \stackrel{\mathcal{K}}{:} \stackrel{(2)}{:} \mathbb{R}^{5} \stackrel{O}{\circ} \mathbb{C} \stackrel{C}{:} \mathbb{H}_{2}$$

$$\stackrel{C}{:} \mathbb{H}_{2} \stackrel{C}{:} \mathbb{H}_{2}$$

$$\stackrel{C}{:} \mathbb{H}_{2} \stackrel{C}{:} \mathbb{H}_{2}$$

$$\stackrel{C}{:} \mathbb{H}_{2} \stackrel{C}{:} \mathbb{H}_{2}$$

(式中、R⁵, R⁶は同一あるいは相異なる水素 または C₁〜C₈ のアルキル基を表わす) で表わされるアルデヒドと一般式(3)

または-P-S で表わされる基を ONNHCH2Ph

表わす)

で表わされるイリドのうち一種の化合物と、 あるいは同時に二種の化合物とを反応させる ことを特散とするトリベンジルアミン誘導体 の製造方法。

-CH - S で表わされる基を表わす)
O N NHCH*Ph

で表わされる化合物とペンジルアミンとを反応させることを特徴とするトリペンジルアミン誘導体の製造方法。

(式中、 R^1 、 R^2 は同一あるいは相異なる水茶または $C_1 \sim C_3$ のアルキル基を表わし、 R^3 、 R^4 は同一あるいは相異なる-CH=C $CONH_2$ 。

(式中、 R^8 , R^9 は同一あるいは相異なる水素 または $C_1 \sim C_8$ のアルキル基を表わし、 R^{10}

$$12 - CH = C \begin{pmatrix} CN \\ CONH_2 \end{pmatrix} - CH \begin{pmatrix} O \\ N \end{pmatrix} \begin{pmatrix} N \\ Ph \end{pmatrix}$$

-CH で表わされる基を表わす) ONNHCH2Ph

で表わされる化合物の製造方法であつて、— 般式(5)

(式中、 R^{11} , R^{12} は同一あるいは相異なる水素または $C_1 \sim C_8$ のアルキル基を表わし、 R^{13}

または-CH-S で表わされる基 ONNHCH2Ph

で表わされる化合物の製造方法であつて、― 般式(6)

(式中、R¹⁴はC₁~C₈のアルキル基を表わし、

$$R^{15}$$
 (2) $CH = C CONH_2$, $CH = C CONH_2$, $CH = C CONH_2$

で表わされる化合物とベンジルアミンとホル ムアルデヒドとを反応させることを特徴とす るトリペンジルアミン誘導体の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明はチロシンキナーゼ阻害作用、紫外線吸収作用、及び抗菌作用を有し、また多くの有機化合物の中間体として有用なトリベンジルアミン誘導体及びその塩、その製造方法、並びにこれを有効成分とするチロシンキナーゼ阻害剤、紫外線吸収剤並びに抗菌剤に関するものである。

(従来の技術)

本発明による化合物は文献未記載の新規化合物 であり、本発明者らにより初めて合成されたもの である。

(発明が解決しようとする問題点)

本発明者らは、本発明に係る新規トリベンジルアミン誘導体が多くの有機化合物の中間体として有用であり、かつそれ自体チロシンキナーゼ阻害作用、紫外線吸収作用及び抗菌作用を有することを見出し、本発明を完成した。

(問題点を解決するための手段及び作用効果)

と塩基あるいは酸から造塩可能な任意のものが対 象となる。具体的には、塩基との塩として、例え ば(1)金属塩、特にアルカリ金属。アルカリ土類金 関,アルミニウムとの塩、(2)アンモニウム塩、(3) アミン塩、特にメチルアミン。エチルアミン。ジ エチルアミン,トリエチルアミン,ピロリジン, ピペリジン,モルホリン,ヘキサメチレンイミン, アニリン, ピリジン等との塩があり、酸との塩と して、(1)無機塩、特に塩酸、硫酸、リン酸、硝酸、 炭酸苺との塩、(2)有機酸、特にギ酸,酢酸,プロ ピオン酸、コハク酸、シュウ酸、酒石酸、マレイ ン酸,乳酸,安息香酸,アントラニル酸,サリチ ル酸等のカルボン酸、pートルエンスルホン酸。 メタンスルホン酸等のスルホン酸、グリシン。メ チオニン。リジン等のアミノ酸等との塩がある。 これらの塩をチロシンキナーゼ狙害剤、紫外線吸 収削、抗菌剤として使用する場合には生理的に許 容されるものを選ぶべきである。

本発明に係る化合物の代表例をあげれば表1の ようになる。 本発明に係る新規化合物は、下記の一般式(1)で 表わされる。

$$\begin{array}{c}
R^{1}O \\
HO \longrightarrow R^{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_{2} \\
HO \longrightarrow R^{4}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{2}O
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{3}O
\end{array}$$

(式中、 R^1 , R^2 は同一あるいは相異なる水繁または $C_1 \sim C_3$ のアルキル基を表わし、 R^3 , R^4 は同一

本発明に係る一般式(1)で表わされる化合物は、 塩基あるいは酸と塩を形成することが可能であり、 本発明による化合物の塩としては本発明の化合物

							元	素	分	析		
化合物	化合物 R ¹	R2	Ra ·	R4	分 子 式 (分子量)	(°C)	0		н		N	
	140				()) + 11		実験値	理論值	爽陵位	理論值	実験値	理論值
1	C2H5	C ₂ H ₅	-CH=CCN CONH2	-CH=CCNH2	Caa Haa Na O6 (595.68)	167~169	66.28	66.54	5.41	5.58	11.39	11.76
2	C ₂ H ₅	C2H5	-CH Ph	-CH Ph	C ₄₅ H ₄₁ N ₅ O ₈ (779.85)	165~ 167	69.52	69.31	5.43	5.30	9.12	8.98
3	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	- CH S	-CH S	Ca2Ha1N2O6S4 (693.88)	161~163	57.34	57.12	4.39	4.50	5.83	6.06
4	C2H5	C ₂ H ₅	-CH N	- CH TO	C42H29N8O6 (694.80)	138~141	74.48	74.33	5.71	5.66	6.27	6.05
5	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	-CH=_8 ONNCH2Ph	-CH S NCH2Ph	C ₄₇ H ₄₅ N ₅ O ₆ S ₂ (840.03)	178~180	67.03	67.20	5.58	5.40	8.66	8.33

本発明の一般式(I)で表わされる化合物を合成する方法には次の様なものが挙げられる。例えば

(式中、R¹, R², R³, R⁴ は前記に同じ)で表わされる化合物は、H. Zimmer らの方法(ジャーナル・オブ・オーガニック・ケミストリー(J. Org. Chem.), 24, 23(1959);ジャーナル・オブ・ヘテロサイクリック・ケミストリー(J. Het. Chem.), 3, 171(1965)]等に従って、一役式(2)

$$R^{5}O$$
 $HO \longrightarrow CHO$

PhCH₂N CH_2
 CH_2
 $HO \longrightarrow CHO$

(式中、R⁵, R⁶は同一あるいは相異なる水紊または C₁~C₂ のアルキル基を表わす)
で表わされるアルデヒドと化合物 CH₂ CONH₂,

N Ph ON S ON H

いは同時に二個の化合物とを無触葉下に、或は酸または塩基を触媒として縮合することにより合成することができる。触媒として用いる酸としては、硫酸、ペンゼンスルホン酸、アートルエラのルカン酸を挙げることができる。触媒としては、アンボークのできるができる。をは、アンモニア・ピーリジン・デカーでは、アンデカーでは、アンデカーでは、アンデカーでは、アンデカーでは、アンデカーでは、アンデカーでは、アンデカーでは、アンデカーでは、アンデカーでは、アンデカーでは、一般塩塩・酢酸アンモニウム・酢酸ピペリジニウム等の有機強アミン塩:酢酸ナ

トリウム,酢酸カリウム等の有機酸アルカリ金属塩;水酸化ナトリウム,水酸化カリウム等のアルカリ金属水酸化物;リチウムジイソプロピルアミド等のアルカリ金属アミド;ナトリウムメチラート,ナトリウムエチラート等のアルカリ金属アルコラート;水素化ナトリウム,水素化カリウム等のアルカリ金属水素化物が挙げられる。

$$(2)$$
 一般式(1)
$$R^{1}O$$

$$HO \longrightarrow R^{3}$$

$$PhCH_{2}N \xrightarrow{CH_{2}} R^{4}$$

$$R^{2}O$$

(R¹, R², R³, R⁴ は前配に同じ)で表わされる化合物は、一般式(2)

$$R^{5}O$$
 $HO \longrightarrow CHO$
 $CH_{2}N \xrightarrow{CH_{2}} CHO$
 $R^{6}O$

$$\begin{array}{c} R^8O \\ HO \longrightarrow CH_2 \\ CH_2 \\ CH_2 \\ HO \longrightarrow R^{10} \end{array} \tag{4}$$

(式中、 R^8 , R^9 は同一あるいは相異なる水素または $C_1 \sim C_8$ のアルキル基を表わし、 R^{10} は

$$-CH = C \begin{pmatrix} CN \\ CONH_2 \end{pmatrix}, -CH = \begin{pmatrix} O \\ O \end{pmatrix} \begin{pmatrix} O \\ H \end{pmatrix} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} O \\ H \end{pmatrix} \begin{pmatrix} O \\ H \end{pmatrix} \begin{pmatrix} O \\ H \end{pmatrix} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} O \\ H \end{pmatrix} \begin{pmatrix} O \\ H \end{pmatrix} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} O \\ H \end{pmatrix} \begin{pmatrix} O \\ H \end{pmatrix} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} O \\ H \end{pmatrix} \begin{pmatrix} O \\ H \end{pmatrix} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} O \\ H \end{pmatrix} \begin{pmatrix} O \\ H \end{pmatrix} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} O \\ H \end{pmatrix} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} O \\ H \end{pmatrix} \begin{pmatrix} O \\ H \end{pmatrix} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} O \\ H \end{pmatrix} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} O \\ H \end{pmatrix} \begin{pmatrix} O \\ H \end{pmatrix} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} O \\ H \end{pmatrix} \begin{pmatrix} O \\ H \end{pmatrix} \begin{pmatrix} O \\ H \end{pmatrix} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} O \\ H \end{pmatrix}$$

わされる基を表わす)

で表わされる化合物は、前項(1)、(2)等の方法によ り得られた一役式(5) (R5, R6は前記に同じ)

で表わされるアルデヒドと一般式(3)

$$(Ar)_3 - R^7$$
 (3)
(式中、Arはアリール基、R⁷は-P=C CN CONH₂,
-P S -P または

で表わされるイリドのうち一種の化合物と、あるいは同時に二種の化合物とを反応させることにより合成することができる。本合成法は、いわゆるウイツティヒ反応を用いるものであるが、上記アルデヒドと反応させるイリドとしては上記の一般式(3)で表わされる化合物以外にトリアルキルホスフィン、トリアリールアルシンから誘導されるイリドも同様用いる事ができる。

(3) 一般式(1)で表わされる化合物のうち、一殺式 (4)

$$\begin{array}{c}
R^{11}O \\
HO \longrightarrow CH_{2}S \\
CH_{2} O \longrightarrow N S \\
CH_{2} \longrightarrow R^{18}
\end{array}$$
(5)

(式中、 R^{11} , R^{12} は同一あるいは相異なる水業または $C_1 \sim C_3$ のアルキル基を表わし、 R^{13} は

わされる基を表わす)

で表わされる化合物とペンジルアミンとを反応さ せる事により合成する事ができる。

$$(4)$$
 一般式(1) $R^{1}O$ R^{8} CH_{2} CH_{2} HO R^{4}

(R¹, R², R⁸, R⁴ は前記に同じ)で表わされる化 合物は、一般式(6)

(式中、R¹⁴ は C₁~C₈のアルキル基を表わし、R¹⁵

わされる基を表わす)

で表わされる化合物とペンジルアミンとホルムアルデヒドとを反応させる事により合成する事ができる。本合成法は、いわゆるマンニツヒ反応を用いるものであるが、ホルムアルデヒドとしてはホルマリン溶液、パラホルムアルデヒド等が挙げられる。

本発明に係る前記一般式(1)で表わされるトリベンジルアミン誘導体及びその塩はチロシンキナー

胞増殖因子受容体ーチロシンキナーゼ複合体を含 有する膜標品(以下、膜標品と略配する)を得た。 この膜標品を可容化することなく以下の測定に用 いた。

N-2-ハイドロキシエチルピペラジノーN'-2 - エタンスルホン酸緩衝液(20 mM。 pH 7.4)、MnCl₂(1 mM)、牛血清アルプミン (7.5 μg)、膜標品(蛋白として 1 0 μg) にジメ チルスルホキシドに溶解した試料を加え、0℃で 5 分間インキュペーション後、上皮細胞増殖因子 (以下、EGFと略記する)(100ng)を加え、 0℃で15分間インキュペーションした。次いで $(r-^{32}P)ATP(3000Ci/mmol, 0.1)$ μCi)を添加し、歳終 7 0 μℓ とし、更に 0 ℃で 15分間インキュペーション後、反応液 5 0 μℓ をワツトマン3MM沪紙に染みこませた後、直ち に10%トリクロロ酢酸-10mMピロリン酸ナ トリウム水密液で反応を停止した。沪紙を同液で 充分に洗浄し、次いでエタノールで洗浄後、乾燥 し、液体シンチレーション・カウンターを用いて

ゼ阻害剤、紫外線吸収剤並びに抗歯剤として有効 である。

チロシンキナーゼ阻害活性より抗喘息剤、抗炎 症剤、制癌剤、発癌防止剤、癌転移防止剤、神経 用剤等としての用途が期待できる。

本発明の化合物によるチロシンキナーゼ阻害作用は、G. Carpenter もしくは S. Cohen らのチロシンキナーゼ活性測定法(ザ・ジャーナル・オブ・パイオロジカル・ケミストリー(J. Biol. Chem.)、254、4884(1979);ザ・ジャーナル・オブ・パイオロジカル・ケミストリー(J. Biol. Chem.)、257、1523 (1982)〕を参考として測定した。

ヒト癌細胞由来樹立株 A - 4 8 1 を牛胎児血清 1 0 % ストレプトマイシン(5 0 μg / ml)、ペニシリンG(5 0 国際単位 / ml)及びカナマイシン (5 0 μg / ml)を含有するダルベツコ変法 イーグル培地(日本 契案 (株))中、3 7 ℃で 5 % CO2 条件下で培養した。得られた細胞を上記のコーエンもしくはグラハムらの方法に準じて処理し、上皮細

ア紙に残存する放射能を測定し、この値をAとした。同時に対照として、EGPを添加しない反応、 試料を添加しない反応、及びEGPと試料とを添加しない反応を行い、同様の測定を行い、各B, C.及びDとした。

チロシンキナーゼ阻害率は、下配の式により求 めた。

阻害率(%) =
$$\frac{(C-D)-(A-B)}{C-D} \times 100$$

表 2 に本発明に係る化合物のチロシンキナーゼ 阻害作用を示す。この結果から、本発明による化 合物はチロシンキナーゼを強く阻害することが分 る。なお化合物番号は表 1 の化合物番号に対応し たものである。

表 2

化合物	濃度(µM)	阻害率(%)
1	1	100
2	1	7 4
8	. 1	2 5
4	1	8 1
5	1	100

又、本発明化合物は紫外線吸収作用を有するが、 この作用により生体における日光紅斑(一般には 日焼けと称される)の防止、有機高分子材料(例 えばプラスチック、ゴム、塗料等)等の紫外線に よる劣化防止、あるいは写真画像の紫外線による 変褪色防止等を目的とした紫外線吸収剤としての 用途が期待される。

本発明の化合物の紫外線吸収スペクトルを溶媒としてメタノールを用いた通常の方法により測定し、モル吸光係数を算出した。結果を衰3に示す。この結果から本発明による化合物は、かなり強く紫外線を吸収する事が分る。

以下余白

培地で培養後、同培地にて菌数を約10⁶/北に調製したものを接踵用菌液とした。別にMuellerーHinton Agar (Difco) 培地に、本化合物を2倍希釈で各換度になるように加え、寒天平板培地を作成し、これに前配接種用超流をニクローム線ループ(内径1 和前後)で2㎝程度區換塗抹した。以上のように各被検菌を塗抹した寒天平板培地を37℃で18~20時間培養し、被検菌の発育を判定した。MIC値は完全に被検菌の発育が阻止された最低濃度をもつて決定した。

その結果、化合物 2 はバチラス・サブチリス
(Bacillus subtilis) I FO 3 1 3 4 に対
しM I C 5 0 μg/zl、化合物 3 は こクロコツカス・ルテアス (Micrococcus luteus) I FO
1 3 8 6 7、バチラス・サブチリス (Bacillus subtilis) I FO 3 1 8 4、スタフイロコツカス・アウレウス (Staphylococcus aureus)
I FO 1 2 7 3 2 に対し、それぞれM I C
6.2 5 μg/zl以下,2 5 μg/zl, 2 5 μg/zl、および化合物 5 はクレブシーラ・ニューモニア

表 3

化合物番号.	λmax(nm)	モル吸光係数
1	2 4 8 3 6 2	2. 1 1 × 1 0 ⁴ 3. 5 5 × 1 0 ⁴
2	2 5 5 4 0 0 4 8 3	4. 2 6 × 1 0 ⁴ 3. 6 3 × 1 0 ⁴ 3. 9 4 × 1 0 ⁴
3	290 404	1.85 × 10 ⁴ 5.14 × 10 ⁴
4	2 5 8 3 7 5	3. 1 3 × 1 0 ⁴ 3. 4 1 × 1 0 ⁴
5	2 6 3 3 7 0	2.77 × 10 ⁴ 4.13 × 10 ⁴

本発明に係る化合物のグラム圏性圏及びグラム 陰性関に対する抗圏力は、日本化学療法学会標準 法〔日本化学療法学会誌;第29巻,76頁 (1981)〕に準じた方法により測定した。

すなわち、グラム陽性菌及びグラム陰性菌については、Mueller-Hinton broth (Difco)

(Klebsiella pneumoniae) IFO 3512 に対し、MIC 12.5 μg/mlを示し、本発明に 係る化合物はグラム陽性樹及び陰性樹に対して有 用である事が分つた。

急性毒性

ICR系雄性マウス(体重23~269)を用い、1群6匹とした。化合物(1)~(5)を0.2%ツィーン80を含む2.5%アラピアゴム水溶液に懸濁したものを0.1 配/109体重の割合で径口投与した。投与後2週間にわたり、一般症状を観察して死亡例/供試例数を求め、50%致死量LD50(呼/均)を推定した。その結果、本発明の化合物(1)~(5)は500呼/均投与でも死亡例が観察されず、化合物(1)~(5)のLD50は500呼/均以上であると推察され、低癖性であることがわかつた。顕剤および投与量

本発明に係るチロシンキナーゼ阻害剤、または 抗菌剤としては経口、経腸または非経口投与によ る製剤のいずれをも選ぶことができる。具体的製 剤としては錠剤、カブセル剤、細粒剤、シロップ

削、坐薬、軟膏剤、注射剤等を挙げる事ができる。 本発明に係る抗菌剤またはチロシンキナーゼ阻害 剤の製剤の損体としては、経口、経腸、その他非 経口的に投与するために適した有機または無機の 固体または液体の、通常は不活性な薬学的担体材 料が用いられる。具体的には、例えば結晶性セル ロース、ゼラチン、乳館、酸粉、ステアリン酸マ グネシウム、タルク、植物性および動物性脂肪お よび油、ガム、ポリアルキレングリコールがある。 製剤中の損体に対する本発明抗療剤またはチロシ ンキナーゼ阻害剤の割合は 0.2~100%の間で 変化させることができる。又、本発明に係る抗菌 剤またはチロシンキナーゼ阻害剤は、これと両立 性の他の抗菌剤またはチロシンキナーゼ阻害剤そ の他の医薬を含むてとができる。この場合、本発 明の抗菌剤またはチロシンキナーゼ阻害剤がその 製剤中の主成分でなくてもよいことはいうまでも te us.

本発明に係る抗菌剤またはチロシンキナーゼ阻 客剤は、一般に所望の汽用が副作用を伴うことな

反応容液をクロロホルム 150 mlで希釈し、水洗する。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下容媒を留去する。得られる残渣をベンゼンーアセトン混合容媒より再結晶すると、化合物 1 (1.62 g、収率 93%)が黄色針状晶として得られた。

実施例2 化合物2の合成

5.5-(((フェニルメチル) イミノ) ビス(メチレン)) ビスー3ーエトキシー4ーヒドロキシベンズアルデヒド(0.939)、1ーフェニルー3.5ーピラゾリジンジオン(0.79)、および独媒型のピリジンをベンゼン(70㎡)ー酢酸(0.5㎡)の混合溶媒中に加え、デイーン・スターク型水分離装置を用いて脱水しながら5時間還流加熱する。冷後、折出結晶を沪取し、エタノールより再結晶すると、化合物2(0.949、収率60%)が赤褐色針状晶として得られた。

実施例3 化合物8の合成

5.5´ー(((フエニルメチル)イミノ)ビス(メ チレン))ビスー3ーエトキシー4ーヒドロキシ

(実施例)

次に本発明化合物の製造例を挙げて本発明を具体的に説明するが、これらの実施例は本発明を制限するものではない。

実施例1 化合物1の合成

5.5-(((フエニルメチル)イミノ)ビス(メチレン))ビスー3-エトキシー4-ヒドコキシペンズアルデヒド(1.35g)、αーシアノアセトアミド(0.5g)、および触媒量のピペリジンをベンゼン(70ml)-酢酸(0.5ml)の混合溶媒中に加え、デイーン・スターク型水分離装置を用いて脱水しなが53時間還流加熱する。冷後、

ペンズアルデヒド(89)、ローダニン(4.69)、および触媒量のピペリジンをペンゼン(200ml)ー酢酸(0.5ml)の混合溶媒中に加え、ディーン・スターク型水分離装置を用いて脱水しながら5時間還流加熱する。冷後、析出結晶を沪取し、ペンゼンーアセトン混合容媒より再結晶すると、化合物8(7.99、収率66%)が黄色針状晶として得られた。

実施例4 化合物4の合成

5.5′ー(((フエニルメチル)イミノ)ビス(メチレン))ビスー8ーエトキシー4ーヒドロキシベンズアルデヒド(0.939)、オキシインドール(0.539)、および触媒盤のピペリジンをベンゼン(70ml)ー酢酸(0.5ml)の混合溶媒中に加え、ディーン・スターク型水分離装置を用いて脱水しながら一晩透流加熱する。冷後、析出結晶を沪取し、エタノールより再結晶すると、化合物4(0.89、収率22%)が淡費色針状晶として得られた。

実施例5 化合物5の今成

化合物 3 (1 f)およびベンジルアミン(0.65 f) をエタノール(50 ml)中に加え、一晩速流加熱する。冷後、滅圧下容謀を留去する。得られる残渣をシリカゲルカラムクロマト(CHCl3:MeOH=100:2)を用いて分離精製し、エタノールより再結晶すると、化合物 5 (0.23 f 、収率 18%)が黄色針状晶として得られた。

第1	負♂	沅	ਣੱ		
(51)	Int.	CI.	. •	識別記号	庁内整理番号
Α	61	Κ	31/275	ADU	
			31/40 31/415	ADZ	7330-4C
			31/425	AED	
C	07	D	209/34		7306-4C
			231/36		7166-4C
			277/26		7330-4C
			277/42		7330-4C
С	08	K	5/17	CAB	
_			-,	KAY	A - 6845 - 4 J
С	12	N	9/99		8717-4B
	09		3/00	104	6683-4H
	03		1/76		A - 7915-2H